



Narodowy Fundusz Zdrowia
Centrala w Warszawie
Departament Gospodarki Lekami

znak.: NFZ/CF/DGL/2010/075/0582/W/17166/MRY

Warszawa, dnia 19.08.2010 r.

Pan/Pani
Dyrektor
Oddziału Wojewódzkiego
Narodowego Funduszu Zdrowia

Szanowni Państwo,

W związku z wątpliwościami dotyczącymi przepisywania i refundacji preparatów *clpidogrelum* w świetle rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 grudnia 2009 r. w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków i wyrobów medycznych, które ze względu na te choroby są przepisywane bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub za częściową odpłatnością (Dz. U. Nr 212 poz. 1674) oraz pisma Ministra Zdrowia znak MZ-PLE-460-8361-18/GB/09 z dnia 31 lipca 2009 r. do Pana prof. Grzegorza Opolskiego Konsultanta Krajowego w dziedzinie kardiologii (dotyczące przypadków zdarzeń NSTEMI lub STEMI po wszczępieniu stentu DES lub BMS) przekazuję uzupełniające stanowisko Ministra Zdrowia (pismo znak MZ-PLE-460-8361-68/GB/10 z dnia 11 sierpnia 2010 r.) w sprawie refundacji ww. preparatów dla pacjentów, u których zdarzenie NSTEMI lub STEMI nastąpiło przed wszczępieniem stentu DES lub BMS.

Barbara Rajewicz
Dyrektor
Departamentu Gospodarki Lekami
Narodowego Funduszu Zdrowia

Barbara Rajewicz
Barbara Rajewicz

Załączniki:

- pismo Ministra Zdrowia znak MZ-PLE-460-8361-68/GB/10 z dnia 11 sierpnia 2010 r.
- pismo Ministra Zdrowia znak MZ-PLE-460-8361-18/GB/09 z dnia 31 lipca 2009 r.

MR
16.08.2010
naszej
mieszkańcy
do OW



MINISTER ZDROWIA
MZ-PL-460-8361-68/GB/10

Warszawa, dnia 11 sierpnia 2010 r.

Pan
Jack Paszkiewicz
Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia

1264 + P
16.08.2010

P/28947

Szanowny Panie Prezisie,

MAM
16.08.2010

W odpowiedzi na pismo NFZ/CF/DGL./2010/073/0296/W/16023/MAM uprzejmie wyjaśniam, iż w przypadku gdy:

1. wszczęcie stentu metalowego (BMS) nastąpiło po wystąpieniu zdarzenia NSTEMI świadczeniobiorca jest uprawniony do otrzymania recepty oznaczonej kodem uprawnień „P” dla produktów leczniczych zawierających substancję czynną kłopidogrel w ciągu 12 miesięcy od wystąpienia zdarzenia NSTEMI i nie ma podstaw do skracania tego okresu. Jeżeli wszczęcie stentu BMS miało miejsce w ostatnich 6 tygodniach dwunastomiesięcznego okresu od zdarzenia NSTEMI okres uprawniający do otrzymania recepty oznaczonej kodem uprawnień „P” ulega przedłużeniu ponad 12 miesięcy do upływu 6 tygodni od wszczęcia stentu BMS.
2. wszczęcie stentu DES nastąpiło po wystąpieniu zdarzenia NSTEMI świadczeniobiorca jest uprawniony do otrzymania recepty oznaczonej kodem uprawnień „P” dla produktów leczniczych zawierających substancję czynną kłopidogrel w ciągu 12 miesięcy od wszczęcia stentu DES niezależnie od wcześniejszego uprawnienia wynikającego ze zdarzenia NSTEMI.
3. analogiczne zasady obowiązują dla zdarzeń STEMI (z zachowaniem odpowiednich różnic wynikających z innego czasu uprawnień dla zdarzenia STEMI).

Z poważaniem

uprawnienia
MINISTER ZDROWIA
PODLEGŁY MARZ STANU
Marek Ueber

Do wiadomości:

1/ Dolnośląski OW NFZ – ul. Joannitów 6, 50-525 Wrocław;

2/ Pan Grzegorz Opolski – Konsultant Krajowy w dziedzinie kardiologii, Katedra i Klinika i Kardiologii CSK
WUM ul. Banacha 1 a 02-097 Warszawa

MINISTERSTWO ZDROWIA

Departament Polityki
Lekowej i Farmacji
MZ-PL-460-8361-18/GB/09

Warszawa, dnia 31 lipca 2009 r.

Pan

prof. dr hab. Grzegorz Opolski
Konsultant Krajowy w dziedzinie
kardiologii

I Katedra i Klinika Kardiologii CSK AM
ul. Banacha 1 a
02-097 Warszawa

Szanowny Panie Profesorze,

W związku z powtarzającymi się zapytaniami kierowanymi do Ministerstwa Zdrowia dotyczącymi okresu, w którym pacjenci ze schorzeniami kardiologicznymi przysługuje refundacja leczenia preparatami *clopidogrelu* Departament Polityki Lekowej i Farmacji informuje, iż rozporządzenie Ministra Zdrowia z 23 lutego 2009 (Dz.U. nr 35, poz. 276) zawierające wykaz leków wydawanych bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub częściową odpłatnością w przypadku niektórych chorób, określa wprost czas, w którym przysługuje przedmiotowa refundacja. Czas ten należy liczyć od dnia zaistnienia zdarzenia, tj:

- od dnia wszczęcia stentu DES - 12 miesięcy, stentu BMS - 6 tygodni.
- od dnia wystąpienia zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST - jeden miesiąc, natomiast bez uniesienia odcinka ST - 12 miesięcy.

Dodatkowo należy uściślić, iż

- jeżeli zdarzenie wystąpienia NSTEMI nastąpi dokładnie po 12 miesiącach od wszczęcia stentu DES, pacjentowi będzie przysługiwała refundacja przez pierwsze 12 miesięcy od dnia implantacji DES oraz kolejne 12 miesięcy od dnia wystąpienia zawału mięśnia sercowego NSTEMI;
- jeżeli zdarzenie wystąpienia NSTEMI u pacjenta nastąpi przed upływem 6 tygodni od dnia wszczęcia stentu BMS, pacjentowi będzie przysługiwała refundacja od dnia implantacji BMS do dnia wystąpienia NSTEMI (w tym przypadku niepełne 6 tygodni) oraz przez okres 12 miesięcy od dnia, którym nastąpił zawał mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST.
- jeżeli STEMI wystąpi przed upływem 11 miesięcy od implantacji DES, pacjentowi będzie się należała refundacja przez rok od daty implantacji DES. Jeżeli STEMI wystąpi w 12 miesiącu

od implantacji DES refundacja i gdzie przysługiwać przez od dnia implantacji DES do dnia wystąpienia STEMI (niepełne 12 miesięcy) oraz kolejny miesiąc od wystąpienia zawału mięśnia sercowego STEMI. Jeżeli zaś STEMI wystąpi później niż po roku od wszczepienia DES - należna będzie refundacja przez jeden miesiąc.

Departament Polityki Lekowej i Farmacji zwraca się z prośbą przekazanie niniejszego stanowiska konsultantom wojewódzkim w dziedzinie kardiologii w celu dalszego upowszechnienia.

Jednocześnie proszę o skierowanie wystąpienia do konsultantów wojewódzkich z dziedziny kardiologii, w którym zwrócona zostanie uwaga na konieczność i znaczenie każdorazowego, dokładnego określania w kartach wypisowych pacjentów rodzaju wszczepionego stentu naczyniowego oraz daly przeprowadzenia zabiegu. Konsultanci wojewódzcy winni przekazać przedmiotową informację lekarzom ze swojego regionu.

Z poważaniem

Z up. *[Signature]*
Departament
Polityki Lekowej i Farmacji
NACZELNIK
Wydziału Organizacyjno-Prawnego

Marta Gromada